

Enrotron Flavour 150 mg Tablets for dogs

Autorizovaný

- Enrofloxacin

Product identification

Název léčivého přípravku:

Enrotron Flavour 150 mg Tablets for dogs

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Pes

Způsob podání:

Perorální podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Léková forma:

Tableta

Withdrawal period by route of administration:

Perorální podání:

• **Pes**

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QJ01MA90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Animedica GmbH

Marketing authorisation date:

29/11/2010

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Animedica GmbH

Odpovědný orgán:

The Veterinary Medicines Directorate

Registrační číslo:

VM 24745/4011

Datum změny stavu registrace:

29/11/2010

Referenční členský stát:

Německo

Číslo postupu:

DE/V/0137/002

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Dánsko Finsko Řecko Maďarsko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Irsko Lucembursko Nizozemsko Polsko Slovinsko

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000063367>